PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

BB

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

DATE OF APPLICATION: March 31, 1988

PATENT APPLICATION NO. 63-80842

APPLICANT: MATSUSHITA ELECTRIC INDUSTRIAL

CO., LTD.

Dated this day of , 198 .

Fumitake YOSHIDA Director-General PATENT OFFICE

Certificate No. HEI

APPLICATION FOR PATENT

March 31, 1988

The Director-General The Patent Office

1. Title of the Invention: BIOSENSOR AND A PROCESS FOR PREPARATION THEREOF

2. Number of Claims for a Patent: 7

Mariko KAWAGURI 3. Inventors: Name:

c/o MATSUSHITA ELECTRIC Address:

INDUSTRIAL CO., LTD., 1006, Oaza Kadoma,

Kadoma-shi, Osaka, Japan.
(and three others)

(582) MATSUSHITA ELECTRIC 4. Applicant: Name:

INDUSTRIAL CO., LTD.

Address: 1006, Oaza Kadoma,

Kadoma-shi, Osaka, Japan.

Akio TANII,

Representative Director

(5971) Toshio NAKAO, 5. Agents: Name:

Patent Attorney

c/o MATSUSHITA ELECTRIC Address:

INDUSTRIAL CO., LTD.,

1006, Oaza Kadoma, Kadoma-shi,

Osaka 571, Japan.

(and another)

Communication Address: Tokyo Detached Office

of the Legal Section

Telephone (Tokyo) 437-1121

6. List of the annexed documents:

(1)	Specification		1 coby
-----	---------------	--	--------

- Drawings ----- 1 copy (2)
- Power of Attorney ----- 1 copy (3)
- Duplicate of Application Form ----- 1 copy (4)
- (5) Letter for Priority Claim ----- 1 copy

7. Inventors and Agent other than those mentioned above:

(1) Inventors: Name: Mayumi FUJITA

c/o MATSUSHITA ELECTRIC Address:

INDUSTRIAL CO., LTD., 1006,

Oaza Kadoma, Kadoma-shi,

Osaka, Japan.

Shiro NANKAI Name:

- do. -Address:

Takashi IIJIMA Name:

Address: - do. -

(6152) Shigetaka AWANO, Patent Attorney Name: (2) Agent:

c/o MATSUSHITA ELECTRIC Address:

INDUSTRIAL CO., LTD., 1006,

Oaza Kadoma, Kadoma-shi,

Osaka, Japan.

SPECIFICATION

1. Title of the Invention

BIOSENSOR AND A PROCESS FOR PREPARATION THEREOF

- 2. Scope of Claim for a Patent
- (1) A biosensor for determining a substrate concentration in a sample solution comprising a base plate having an electrode system comprising at least an electrode for measurement and a counter electrode, an enzyme layer composed of an oxidoreductase and a hydrophilic high molecular substance being provided on the surface of said electrode system having fromed thereon an electron acceptor layer, and a change in concentration of a substance in the reaction among said enzyme, said electron acceptor and said sample solution being electrochemically detected with said electrode system to determine a substrate concentration in said sample solution.
- concentration in a sample solution comprising a base plate having an electrode system comprising at least an electrode for measurement and a counter electrode, an enzyme layer composed of an oxidoreductase and a hydrophilic high molecular substance being provided on the surface of said electrode system having fromed thereon an electron acceptor layer containing a surface active agent, and a change in concentration of a substance in the reaction among said enzyme, said

electron acceptor and said sample solution being electrochemically detected with said electrode system to determine a substrate concentration in said sample solution.

- (3) A biosensor as claimed in claim 1 or 2, wherein said electrode system is prepared from a material mainly composed of carbon formed on an insulating base plate by means of screen printing.
- (4) A biosensor as claimed in claim 1 or 2, wherein said hydrophilic high molecular substance is at least one substance selected from starch type, carboxymethyl cellulose type, gelatin, acrylate type, vinyl alcohol type, vinylpyrrolidone type and maleic acid anhydride type or a mixture of two or more thereof.
- (5) A biosensor as claimed in claim 1 or 2, wherein said electron acceptor layer comprises fine particles of an electron acceptor having a particle size of not greater than 100 μm_{\star}
- (6) A process for preparing a biosensor which comprises forming an electrode system on an insulating base plate, coating a hydrophilic high molecular substance and an oxidoreductase on said electrode and then drying to form an enzyme layer, spreading a mixture of an electron acceptor and an organic solvent onto said enzyme layer, and removing said organic solvent to form an electron acceptor layer.
 - (7) A process for preparing a biosensor which

comprises forming an electrode system on an insulating base plate, coating a hydrophilic high molecular substance and an oxidoreductase on said electrode and then drying to form an enzyme layer, next spreading a mixture of an electron acceptor, a surface active agent and an organic solvent onto said enzyme layer, and removing said organic solvent to form an electron acceptor, an electron acceptor layer.

Detailed Explanation of the InventionField of the Invention

The present invention relates to biosensors which can quantitatively determine a specific component in a trace amount of various sample solutions from the living body in a rapid and easy way with high accuracy and a process for preparation thereof.

Prior Art

As a system for readily performing quantitative determination of a specific component in a sample solution such as blood or the like from living bodies without requiring dilution, stirring, etc. of the sample solution, a biosensor described in Japanese Patent Application Laid-Open No. 61-294351 has been heretofore proposed (Fig. 4). In this biosensor, the electrode systems 2, 3 and 4 composed of carbon, etc. are formed on an insulating base plate 1 by means of screen printing, etc.; the electrode systems are covered with a porous material 9 having carried thereon an oxidoreductase and

an electron acceptor and the whole is integrated with a holding frame 8 and a cover 10. When a sample solution is dropped onto the porous material, the oxidoreductase and the electron acceptor are dissolved in the sample solution, whereby an enzyme reaction proceeds with a substrate in the sample solution and the electron acceptor is reduced. After completion of the reaction, a substrate concentration in the sample is determined from a current level for the oxidation obtained in this case. Problem to be solved by the Invention

In the foregoing conventional construction, the base surface including the electrode system is not always uniformly wetted so that air bubbles remain between the porous material and the base plate, whereby a response current is affected or its reaction rate is reduced in some occasion. Further when a substance that is readily adsorbed to electrodes is present in a sample solution, response of the sensor is reduced by such a substance.

Means for solving the Problem

In order to solve the foregoing problem, according to the present invention, an electrode system comprised of at least an electrode for measurement and a counter electrode is provided on an insulating base plate, wherein a change of a substance in concentration caused by the reaction among an enzyme, an electron acceptor and a sample solution is electrochemically detected by the electrode system thereby to determine a

substrate concentration in the sample solution; in such a biosensor, an enzyme layer comprised of an oxidoreductase and a hydrophilic hig molecular substance is formed on the surface of the electrode system and an electron acceptor layer is provided thereon.

Function

According to the present invention, a disposable type biosensor including the electrode system can be constructed so that a substrate concentration can be determined in an extremely simple way, merely by adding a sample solution. In addition, by forming the enzyme layer and the electron acceptor layer directly on the surface of the electrode system, independent two layers are readily formed in close contact with each other. Thus, miniaturization becomes possible and the reaction can rapidly proceed. Furthermore, the hydrophilic high molecular substance in the enzyme layer can prevent solid components or protein in a sample solution from being adsorbed onto the surface of electrode to improve wettability on the surface of electrode, whereby measurement with good accuracy can be made.

Furthermore, by using the organic solvent for preparing the electron acceptor layer, a thin layer can be rapidly provided and further by adding the surface active agent, the electron acceptor can be efficiently dispersed in the organic solvent to make the preparation

easy, resulting in formation of a stronger layer.
Examples

Hereafter the present invention is described by referring to one embodiment.

(Example 1)

As one embodiment of the biosensor, a glucose sensor is explained. Fig. 1 shows one embodiment of the glucose sensor and is a perspective view of a disassembled glucose sensor. Conductive silver paste is printed on an insulating base plate 1 composed of polyethylene terephthalate by means of screen printing. By drying with heating, the electrode system comprised of a counter electrode 2, an electrode for measurement 3 and a reference electrode 4 is formed. Next, insulating paste is printed in a manner similar to the above so as to partly cover the electrode system to leave the areas 2', 3' and 4' (lmm² each) which electrochemically react with the respective electrodes. By a heat treatment, an insulating layer 5 is formed. An aqueous solution of CMC (carboxymethyl cellulose) as one of the cellulosic hydrophilic high molecular substance is coated onto the electrodes to cover the surface of the electrode system (2', 3', 4') followed by drying at 45°C for 30 minutes. A solution of glucose oxidase (GOD) as the oxidoreductase in phosphate buffer solution showing pH of 6.5 is coated thereon and dried at room temperature to form a CMC-GOD layer 6. By this operation, the CMC layer is partly

dissolved, whereby the CMC-GOD layer is formed in such a state wherein CMC is partly mixed with GOD. A mixture of microcrystals of potassium ferricyanide as an electron acceptor and toluene as an organic solvent was dropped thereon. By allowing to stand at room temperature, toluene was evaporated off to form the potassium ferricyanide layer. Even if an aqueous solution of potassium ferricyanide is dropped onto the GOD-CMC layer and dried, the potassium ferricyanide layer is formed. However, it is impossible to dry at high temperatures because GOD is coated so that it takes long time for the drying and crystals of potassium ferricyanide become large. Therefore, the reaction rate becomes slow.

With respect to the particle diameter of microcrystalline potassium ferricyanide used above, commercially available crystals of potassium ferricyanide were ground into powders and crystals of a definite particle diameter were collected by sieving to form a potassium ferricyanide layer. With respect to the sensors prepared from crystals of various particle diameters, their responses were compared with each other. Fig. 3 shows a mesh size of sieve on the abscissa and on the ordinate, a time for completing the reaction to 400 mg/dl of glucose. Numerals with parentheses indicate a size (µm) of the mesh hole. As shown in Fig. 3, crystals having a smaller particle size were dissolved more quickly and the time required for completing the reaction

was shorter. In the sensor prepared with potassium ferricyanide (particle size of 100 µm or less) passed through 145 mesh (Japanese Industrial Standard), the reaction was completed within 2 minutes. In addition, when the potassium ferricyanide layer was prepared, crystals having a smaller particle diameter could form a uniform layer and provided less unevenness in response. Microcrystals of potassium ferricyanide could be formed by grinding into powders but recrystallization of an aqueous potassium ferricyanide solution from ethanol could easily prepare crystals having a particle diameter of not greater than 10 μm . When the potassium ferricyanide layer was formed from such crystals, the layer became dense and the time for completing the reaction could be shortened up to one minute and 30 seconds.

when potassium ferricyanide finely divided into a particle diameter of less than 100 µm was mixed with toluene and the mixture was dropped, toluene was rapidly evaporated and the potassium ferricyanide layer could be formed in a microcrystalline state so that a dissolution rate was rapid and rapid measurement was attained. Although potassium ferricyanide and GOD in a solution state were reacted with each other to render preservation property poor, the potassium ferricyanide layer could be formed by using the organic solvent, whereby the potassium ferricyanide layer was formed without

dissolution of GOD and the reaction with GOD could be prevented. A glucose standard solution, 10 µl, was dropped as a sample solution onto the glucose sensor constructed as described above. By applying a pulse voltage of +0.6 V to the electrode for measurement in the anode direction 2 minutes after, a response current was measured 5 seconds after. Potassium ferricyanide was dissolved in the glucose standarad solution and glucose was oxidized when it reached the CMC-GOD layer. In this case, potassium ferricyanide is reduced to potassium ferrocyanide. By applying the aforesaid pulse voltage, oxidation current in response to the concentration of the formed potassium ferrocyanide is obtained and this current level corresponds to the concentration of glucose which is a substrate. A good linear relationship was obtained up to the concentration as high as 500 mg/dl.

Onto the glucose sensor described above, 10 µl of blood sample was dropped and a response current was measured 2 minutes after. A response with very good reproducibility was obtained. When pulp having carried thereon potassium ferricyanide was put on the CMC-GOD layer, a response current decreased and a time period of 5 minutes or longer was required for completing the reaction. This is believed to be because blood cells or the like would contaminate to prevent the reaction before potassium ferricyanide was dissolved in the sample solution and reached the CMC-GOD layer. However, by

forming the potassium ferricyanide layer directly on the CMC-GOD layer, the reaction started immediately after the sample solution reached there and completed in 2 minutes. By the presence of the CMC layer, the CMC layer was swollen when the sample solution was dropped thereon so that a current ran smoothly. When GOD was coated directly on the surface of electrode, GOD was adsorbed onto the electrode surface to reduce its response. However, by previously providing the CMC layer, adsorption of GOD could also be prevented. The GOD-CMC layer and the potassium ferricyanide layer could be prepared simply by coating them on the electrode but materials to be carried, filtering membranes, etc. are not required. Such is thus considered to be extremely advantageous in mass production of sensors.

(Example 2)

The CMC-GOD layer was formed as in Example 1. In the case of forming a potassium ferricyanide layer, lecithin (phosphatidyl choline) as a surface active agent was dissolved in toluene to prepare 1 wt% solution and microcrystals of potassium ferricyanide was mixed with the solution. Using the mixture, a layer of potassium ferricyanide and lecithin was formed. Where no lecithin is present, there were noted defects that the potassium ferricyanide layer was non-uniformly formed or the base plate was peeled off when the base plate was bent. However, by incorporating lecithin, the potassium

ferricyanide layer which was uniform and peeled off only with difficulty could readily be formed. As the concentration of lecithin increased, the potassium ferricyanide layer was peeled off more difficultly but a dissolution rate of potassium ferricyanide also decreased. Therefore, a suitable concentration is believed to be 0.01 to 3 wt%. A glucose standard solution was dropped onto the sensor described above and its response was measured in a manner similar to Example 1. Linearity was obtained up to the glucose concentration of 500 mg/dl. Furthermore, when blood was dropped thereon, blood was spread onto the lecithin layer more quickly and the reaction began there. Therefore, response having good reproducibility could be obtained even with a sample in an amount as trace as 6 µl. Polyethylene glycol alkyl phenyl ether (trademark: Triton X) was used instead of lecithin. In order to disperse fine particles of potassium ferricyanide in toluene, more than 0.1% was necessary but a good potassium ferricyanide layer could be formed as in the case of using lecithin. As the surface active agent, there are oleic acid, polyoxyethylene glycerine fatty acid ester, cyclodextrin, etc., in addition to the example described above. Surface active agents are not particularly limited so long as they can disperse the electron acceptor in an organic solvent and do not affect the enzyme activity.

As the hydrophilic high molecular substance,

gelatin, methyl cellulose and the like can be used, in addition to CMC, and hydrophilic high molecular substances of starch type, carboxymethyl cellulose type, gelatin type, acrylate type, vinyl alcohol type, vinylpyrrolidone type and maleic anhydride type are preferred. These hydrophilic high molecular substances can be readily rendered aqueous solutions. Therefore, by applying the aqueous solution in a suitable concentration and drying, a thin layer having a necessary layer thickness can be formed on the electrode.

As the organic solvent for mixing the electron acceptor therewith, solvents such as toluene, petroleum ether, etc. may be used as long as they have a minimized influence on GOD activity and the printed electrodes.

Screen printing for forming the electrode system is advantageous since a disposable type biosensor having uniform properties can be manufactured at low costs, especially in forming the electrodue using carbon which is inexpensive and stable electrode material. In the foregoing examples, the electrode system of three electrodes has been stated. However, measurement can also be made with two electrode systems composed of a counter electrode and an electrode for measurement.

Furthermore, the biosensor of the present invention is not limited to the glucose sensor shown in the foregoing examples but can also be used in the system in which an oxidoreductase takes part, such as an alcohol

sensor, a cholesterol sensor, etc. As the oxidoreductase, glucose oxidase is used in the examples but other enzymes such as alcohol oxidase, cholesterol oxidase, etc. can also be used. Further as the electron acceptor, potassium ferricyanide used in the examples described above is preferred since it stably reacts. The use of p-benzoquinone is suited for more rapid reaction since its reaction rate is large. In addition, 2,6-dichlorophenol indophenol, methylene blue, phenazine methosulfate, ß-naphthoquinone, potassium 4-sulfate, ferrocene, etc. can also be used.

Effects of the Invention

As stated above, the biosensor of the present invention can determine a substrate concentration in a vital sample solution in an extremely easy way by pringing the electrode system on an insulating base plate and forming the enzyme layer composed of the oxidoreductase and the hydrophilic high molecular substance and the electron acceptor layer thereon. The hydrophilic high molecular substance can prevent interferants such as protein in the sample solution from being adhered to the electrode surface to improve accuracy in measurement. In addition, the process of the present invention enables to perform rapid reaction and quick measurement since the oxidoreductase and the electron acceptor can be independently carried in close contact. Furthermore, by adding the surface active agent

in forming the electron acceptor layer, a trace amount of the electron acceptor layer can be uniformly carried on a thin layer which is peeled off only with difficulty. Thus, the process is greatly advantageous for preservation property and mass production.

4. Brief Explanation of Drawings Fig. 1 shows a perspective view of a glucose sensor which is one embodiment of the present invention. Fig. 2 shows a cross-sectional view of the biosensor. Fig. 3 shows a response characteristic of the biosensor. Fig. 4 shows a perspective view of a conventional biosensor. 1 base plate 2 counter electrode 3 electrode for measurement 4reference electrodé 5 insulating layer 6 CMC-GOD layer 7 potassium ferricyanide layer 8 holding frame 9 porous material 10 cover

Agents: Toshio NAKAO, Patent Attorney, and another

Journal Jase plate

1 ··· 總 矮 性 基 板

2 ··· 共 極 Counter electrode

3 ··· 共 定 極

neasurement

4 ··· 恭 照 極 Populating layer

CMC-GDD layer

6 ··· CMC-GDD層

7 ··· フリリアンルカリウム層

Polassium ferricyanide layer

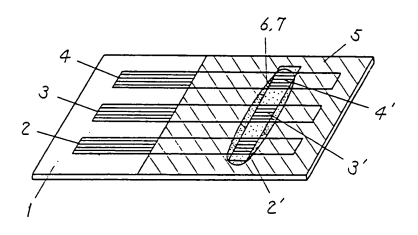
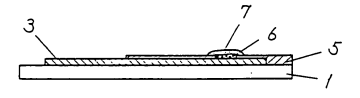
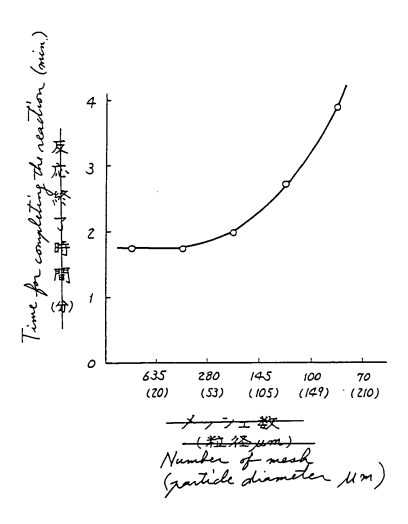


Fig. 2



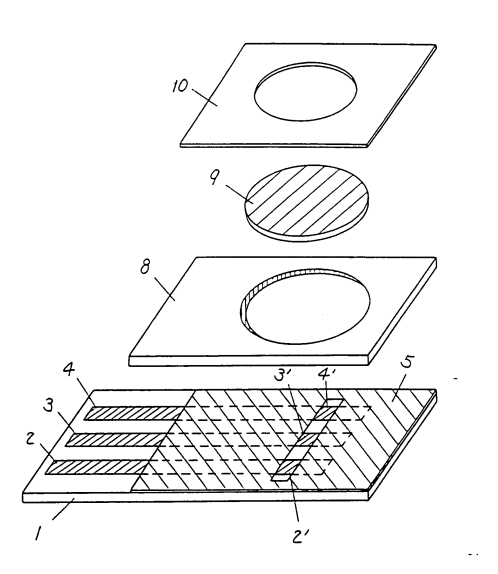
Agents: Toshio NAKAO, Patent Attorney, and another

Fig. 3



Agents: Toshio NAKAO, Patent Attorney, and another

Smoulating base plate 1 - 港 添性の基板
Counter electrode 2.2 - 対極
Electrode for 3.3' - 新足極
measurement 4.4' - 毎 照 極
Reference electrode 5 - 港 添層 fraulating byer
8 - 保持枠 bling frame
9 - 毎 私 Porous
material
Cover



Agents: Toshio NAKAO, Patent Attorney, and another

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-62952

®Int. Cl. 5

優先権主張

何 発明

強別記号

庁内整理番号

母公開 平成2年(1990)3月2日

G 01 N 27/327

G 01 N 27/30

353

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全6頁)

会発明の名称 パイオセンサ及びその製造方法

②特 顧 昭63-80842

顧 昭63(1988)3月31日 忽出

愛昭63(1988) 1 月29日孁日本(JP)勁特顧 昭63-20946

伊発明 者 河栗

真 理 子 真 由 美 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

の発 明 者 **70**発明者 衍 魚

老

史 朗 孝 志

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地

勿出 頭 人 松下電器産業株式会社 20代理人 弁理士 栗野 重孝

萬 田

外1名

1、 発明の名称

バイオセンサ及びその製造方法

- 2、 特許請求の範囲
- (1) 少なくとも測定径と対径からなる電極系を 設けた絶縁性の基板を備え、前記電極系の表面に 酸化還元酵素と類水性高分子からなる酵素層を設 け、その上部に電子受容体層を形成し、前記酵素 と電子受容体と試料機の反応に際しての物質濃度 変化を意気化学的に前記電極系で検知し前記募賞 護度を測定することを特徴とするバイオセンサ。
- (2)少なくとも測定径と対径からなる電極系を 設けた絶縁性の基板を備え、前記電極系の表面に 酸化還元酵素と親水性高分子からなる酵素層を設 け、 その上部に界面括性剤を含有した電子受容体 煙を形成し、前記即案と電子受容体と試料液の反 応に際しての物質濃度変化を電気化学的に前記意 極系で検知し前記装質濃度を測定することを特徴 とするバイオセンサ。
 - (3) 電極系が、絶縁性の基板上にスクリーン印

刷で形成されたカーボンを主体とする材料からな る請求項1または2に記載のパイオセンサ。

- (4) 親水性高分子が、デンプン系、カルボキシ メチルセルロース系、ゼラチン系、アクリル酸塩 系、ピニルアルコール系、ピニルピロリドン系、 無水マレイン酸系から選択された一つの系の物質 もしくは二種以上の系の混合物である請求項1ま たは2に記載のパイオセンサ。
- (5)電子受容体層が、粒径が100μm以下の電子受 存体の微粒子からなる欝状項1または2に記載の バイオセンサ。
- (6)絶縁性の基板上に電極系を作製し、 前記電極 上に、親水性高分子および酸化進元酵素を塗布し、 乾燥して除素層を形成後、電子受容体と有機溶媒 の混合物を前記録常層の上に展開し有機容媒を除 去して電子受容体層を形成させるパイオセンサの 製造方法。
- (7)絶縁性の落板上に電極系を作製し、前記電極 上に、親水性高分子および酸化還元酢素を塗布し、 乾燥して酢素履を形成後、電子受容体と非直括性

割と有機常謀の混合物を前記録器層の上に展開し 有機部謀を除去して電子受容体層を形成させるバ イオセンサの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

産業上利用分野

本発明は、種々の微量の生体試科中の特定成分 について、試料被を希釈することなく迅速かつ器 便に定量することのできるパイオセンサおよびそ の製造方法に関する。

従来の技術

従来、血液などの生体試料中の特定成分について、試料液の希釈や慢性などを行なう事なく情勢に定量しうる方式として、特関昭(61-294351号公程に記載のパイオセンサを提案した(第4回)。このパイオセンサは、絶縁性の萎板1上にスクリーン印刷等の方法でカーボンなどからなる電極系2、3、4を形成し、この上を徹に湿滞神器と対パー10で全体を一体化したものである。試料液を多孔体上へ適下すると、多孔体に担持されてい

本発明によれば、電極系をも含めたディスとができ、はハタイプのバイオセンサを構成することが極めておい、独称を世の教育をごとができる。でおいるでは、電板系の表面に直接、 命楽問及び電子である。でおいて変異であることにより、 独立した 2 層が関いておいた。でも迅速に行なわれ、 さらに、 命楽層の戦水快高でも迅速に行なわれ、 さらに、 命楽層の戦水快高でのよりは料中の固形成分や優白質が電気によりは料中の固形成分や優白質が電気でで、 音響をの思い測定が可能となった。

また、電子受容体層の作製に有機溶媒を用いることにより早く薄い層ができ、さらに、界面活性・剤を加えることにより、有機溶媒にうまく電子受容体を分散させ、製造を開発にし、より強調な層が形成できた。

実旋例

以下、本希明の一実施例について説明する。

(實施例1)

バイオセンサの一側として、グルコースセンサ

る酸化還元除案と電子受容体が試料液に溶解し、 試料液中の基質との間で廃棄反応が進行し電子受 容体が還元される。反応拌了後、このとき得られ る酸化電流鉱から試料液中の基質濃度を求める。

発明が解決しようとする課題

この様な従来の権威では、電極系を含む基板面の満れが必ずしも一様とならないため、多孔体と基板との間に気泡が残り応答電流に影響を与えたり、反応速度が低下した。また、電極に襲撃し易い物質が試料線中にあると、応答が低下した。

推奨を解決するための手段

本発明は上記課題を解決するために、 連録性の を扱上に少なくとも測定極と対極からなる電極系 を設け、 摩索と電子受容体と試料機の反応に 職し ての物質濃度変化を電気化学的に前記電極系で検 知し、 試料機中の基質濃度を測定するパイオセン サにおいて、 前記電接系の表面に酸化還元酵素と 現水性高分子からなる酵素層を設け、 その上部に 電子受容体層を形成したものである。

作用

について説明する。第1回は、グルコースセンサ の一実施例について示したもので、構成部分の分 解図である。 ポリエチレンテレフタレートからな る絶縁性の基板1に、 スクリーン印刷により導電 性カーボンペーストを印刷し、加熱乾燥すること により、対様 2、 測定様 3、 参照様 4 からなる電 極系を形成する。次に電極系を部分的に覆い、各 々の電極の電気化学的に作用する部分となる2′、 3′、4′(各 l mm²)を残すように、絶縁性ペー ストを前記と同様に印刷し、加熱処理をして絶縁 層 5 を形成する。 この電極系(2′、 3′、 4′) の表面を覆うようにセルロース系の観水性高分子 の一種であるCMC(カルボキシメチルセルロー 2)の水溶液を塗布し、45℃で30分乾燥した。 得られたCMC層の上に酸化還元摩索としてグル ユースオキシダーゼ(GOD)をpH5.6のリン酸 護街被に溶解したものを塗布した後、 宮温で乾燥 し、酢素層であるCMC~GOD層6を得た。こ の操作により、CMC層が一部溶解してCODと 提合した状態のCMC - GOD 層が形成された。

その上に有機溶送としてトルエンに電子受容体でもあるフェリシアン化カリウムの機結品を混ぜたさせることによりフェリシアン化カリウムの水溶液をGODーた。フェリシアン化カリウムの水溶液をGODーでMC層に油下して乾燥してもフェリシアン化カリウムの層は形成される。しかし、GODを塗断しているため、高温の乾燥ができず、乾燥に時間がかかりフェリシアン化カリウムの結晶が大きのなり溶解速度が遅いため反応速度が遅くなった。

上記に用いたフェリシアン化カリウム微結晶の 粒径については、 市販のフェリシアン化カリウム の結晶を粉砕し、 よるいにより所定の粒径のもの を集めてフェリシアン化カリウム層を形成し、 各 種の粒径のもので作成したセンサについて応客を 比較した。 第3回は、 横軸によるいのメッシュの 大きさ、 縦軸にグルコース400mg/dlに対 する反応終了時間を示した。 ()の中は穴の径 (μm)を表わしている。 第3回に示すように細 かい粒径の方が速やかに溶け反応終了に必要な時

厚が形成でき、CODとの反応が抑制できた。

上記のように構成したグルコースセンサに試料を 2 分後に参照性を基準にして測定値にアノード方向 へ + 0 · 6 Vのパルス電圧を印加し5 秒後の電流を 別党まする。 グルコース様準機にフェリシアンとは りウムが溶解し、これがCMCーGOD層に達してグルコースが 似たされ、このときフェリシアンは 他カリウムがフェロシアンとに返アン には アンルリウム によ が ルカリウム によ が ルカリウムの 濃度に対応 が に このでは 接 で ある グルコースの 濃度に対応する。 グルコースの 濃度に 対応 を 別定 に に の に と こ ろ 5 0 0 0 を 2 / 4 1 と い う 高 濃度 で 良好 な 直 線性 が 得 ら れ た。

上記のグルコースセンサに血液サンブルを I O μ ! 海下して 2 分後の応答電流を測定すると、非常に再現性のよい応答が得られた。 フェリシアン 化カリウムを担待したパルプを C M C - G O D 層の上へ置くと、応答電流が紙下し、反応終了まで

100μm以下に製粒化したフェリシアン化カリウムをトルエンに提ぜて調下すると、トルエンがすみやかに気化し、微粒子のままのフェリシアン化カリウム圏が彫成でき、溶解速度も速く迅速に激定できた。 さらに、溶液状態のフェリシアン化カリウムとGODは反応して保存特性が悪くなる欠ながあったが、存機溶嫌をもちいることにより、GODが溶解せずに、フェリシアン化カリウムの

(実施所2)

実施例1に示したようにしてCMC-GOD暦を形成した後、フェリシアン化カリウム階を形成する際トルエンに界面括性剤としてレシチン (ホスファチジルコリン)を溶解して1w t % 溶液を

舞製し、これにフェリシアン化カリウムの微钴品 を混ぜたものを用いてフェリシアン化カリウムと レシチンの層を形成した。 レシチンの濃度が0.01 wt%以上になるとフェリシアン化カリウムがう まくトルエン中で分散したため調下が容易となり、 3μ1の後量な液でも薄膜状のフェリシアン化カリ ウムーレシチン煙が形成できた。レシチンがない 場合は、フェリシアン化カリウム層が不均一に形 成されたり茶板をまげるとはがれるという欠点が 見られたが、 レシチンを添加することにより均一 ではがれにくいフェリシアン化カリウム層が容易 に形成できた。 レシチンの譲渡が高くなるととも に、フェリシアン化カリウム層がはがれにくくな るが、フェリシアン化カリウムの溶解速度も落ち るため、0.01-3wt%が進当と考えられる。上記 センサにグルコース標準液を適下して実能例1と 同様にして応答を測定したところ、 グルコース選 度500mg/dlまで直線性が得られた。さらに、在 波を淌下したところ、 レシチン暦によりすみやか にひろがり反応が始まったため、 Bμ i という協量 のサンアルでも耳頭性のよい応答が得られた。 レッチンのかわりにポリエチレングリコールアルキルフェニルエーテル(商品名:トリトンX)を用いたところ、フェリシアン化カリウムの敬敬子をトルエン中に分配させるためには 0.1%以上必要であったが、レシチンと同様に良好なフェリンとの意が形成できた。 罪爾活性剤としては、前記の例の他に、オレイン酸やポリオキシエチレングリセリン指筋球に大力の強なは、常子受容体を有機溶媒に分散させ、かつ除露活性に影響をおよばさないものであれば、特に刺展されることはない。

類水性高分子としてCMCの他にもゼラチンやメチルセルロースなども使用でき、でんぷん系、カルボキシメチルセルロース系、ゼラチン系、アクリル酸塩系、ビニルアルコール系、ビニルビロリドン系、無水マレイン酸系のものが好ましい。これらの高分子は容易に水溶液を含布、乾燥することができるので、適当な濃度の水溶液を塗布、乾燥することにより、必要な厚さの薄膜を電極上に形成する

ことができる。

電子受容体を混合する有機溶膜としては、トルエンや石油エーテルなど、GOD括性および印刷 電低への影響の少ないものであればよい。

電程系を形成する方法としてのスクリーン印刷は、均一な特性を有するディスポーザブルタイプのパイオセンサを安価に製造することができ、特に、価格が安く、しかも安定した電極材料であるカーボンを用いて電極を形成するのに好都合な方法である。上記実施側においては電極系として3電気方式の場合について述べたが、対極と測定極からなる2電極方式でも測定は可能である。

なお、本発明のバイオセンサは上記実施例に示したグルコースセンサに限らず、 アルコールセンサ やコレステロールセンサなど、 酸化還元酸素の 関与する系に用いることができる。 酸化還元酸素 として実施例ではグルコースオキンダーゼを用いたが、 他の酵素、 たとえばアルコールオキンダーゼ、 コレステロールオキンダーゼ、 キサンチンオキンダーゼ、 等を用いることができる。また、 電

子受存体として、上記実施例に用いたフェリシアン化カリウムが安定に反応するので適しているが Pーベンゾキノンを使えば、反応速度が大きいので高速化に適している。また、 2・6 ージクロロフェノールインドフェノール、メチレンブルー、フェナジンメトサルフェート、βーナフトキノン4ースルホン酸カリウム、フェロセン等が使用できる

発明の効果

 加することにより、 設置の電子受容体を均一にかつはがれにくい 薄膜原に担持でき、 保存性や大量 生産に大きな効果がある。

4. 図面の類単な説明

第1 図は本発明の一実施例のパイオセンサの料 復図、第2 図は陶パイオセンサの繊維器図、第3 図は陶パイオセンサの応答特性図、第4 図は従来 例のパイオセンサの料復図である。

1・・・絶縁性基板、2・・・対極、3・・・ 潮定極、4・・・参照極、5・・・絶縁層、6・・・CMC-GOD層、7・・・フェリシアン化 カリウム暦、8・・・保持枠、9・・・多孔体、 10・・・カバー。

代理人の氏名 弁理士 中尾敏男 ほか1名

1… 龅 龈性基极

2…对極

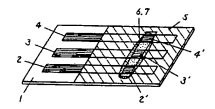
3…测定極

4…参照摄 5…绝缘厘

6 -- CMC - GDD /

7 … フェリシアン化カリウム層

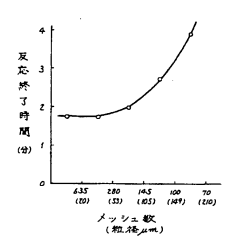
8 1 Z

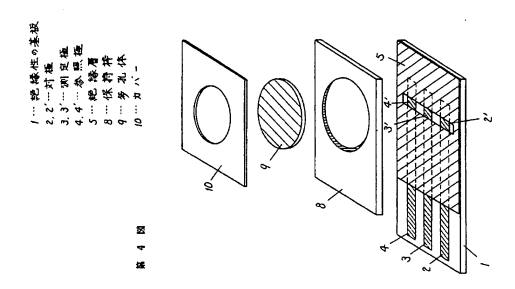


第 2 図



\$**5** 3 ⊠





【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第6部門第1区分 [発行日] 平成6年(1994) 9月16日

【公開番号】特開平2-62952 【公開日】平成2年(1990)3月2日 【年通号数】公開特許公報2-630 【出願番号】特願昭63-80842 【国際特許分類第5版】

GO1N 27/327

[FI]

. *

353 J 7235-2J GO1N 27/30 R 7235-23

手続補正嘗

平成 6年 3月28日

存货疗美容量

1 事件の表示

昭和63年 特 斯 順 第 80842号

2 発明の名称

パイオセンサ及びその製造方法

3 補正をする費

人童出作的 事件との関係 大阪府門真市大学門真1008番塘 4 **F** (542) 独下常器直播株式会社 8 * . 化 雅 君

Ŧ571 4代证人

大阪府門真市大字門賞1006番箱 住 检下福器重集株式会社内 (7242) 弁理士 小 報 治 明 (ほか 2名)

【連絡光 電話 03-3434-9471 知的財産第センケー】

- 5 補正により増加する請求項の数 0
- 6 論正の対象

明细者全文

7 補正の内容

製鋼者を製匠の通り企文値正いたします。

.

1、発明の名称

パイオセンサ及びその製造方法

2、特許請求の義罰

- (1) 少なくとも制定値と対極からなる電極系を設けた絶縁性の基督を備え、前 記電極系の表面に数化理元務者と収水性高分子からなる酵素値を放け、その 上部に電子受容体層を形成し、解配酵素と電子受容体と試料液の反応に原し ての物質濃度変化を電気化学的に前記電板系で検知し前記試料液中の基質流 皮を測定することを特徴とするパイオセンサ。
- ② 少なくとも制定値と対策からなる電極系を設けた絶跡性の基礎を備え、前 記電循系の表谱に酸化差元群業と報水性高分子からなる酵素着を飲け、その 上部に界面石性消を命行した電子受容体層を形成し、前記辞案と電子受容体 と試料液の反応に踏しての物質濃度変化を電気化学的に前記電艦系で検知し 前記<u>試料液中の</u>器質温度を測定することを特徴とするパイオセンサ。
- (3) 電振系が、絶疑性の基製上にスクリーン印刷で形成されたカーボンを主体 とする材料からなる前求項1または2に記載のペイオセンサ。
- (4) 親水性高分子が、デンプン系、カルボキシメテルセルロース系、ゼラテン 系、アクリル酸塩系、ビニルアルコール系、ビニルピロリドン系、無水マレ イン酸系から選択された一つの系の物質もしくは二種以上の系の総合物でお る前水項1または2に配収のパイオセンサ。
- (5) 電子受容体器が、放復が100μm以下の電子受容体の散位子からなる前 水頂1または2に記載のパイオセンサ。
- (6) 絶縁性の落髪上に電視系を作奏し、筒配電板上に、根水性高分子および数 化運元酵素を塗布し、乾燥して酵素層を形成後、電子受容体と有機溶媒の混 合物を輸記酵素腸の上に機関し有機溶媒を除去して電子受容体素を形成させ るパイオセンサの製造方法。
- (7) 絶縁性の希似上に電視系を作製し、前記電板上に、根水性高分子および酸 化選売務案を強布し、乾燥して麻素剤を形成後、電子受容体と昇面衝性剤と 守備清護の基合物を前記許常願の上に展開し有機溶媒を除去して電子受容体

層を形成させるパイオセンサの製造方法。

3、発明の詳細な説明

. *

農業上の利用分野

本発明は、種々の敵量の生体試料中の特定成分について、試料液を希釈する ことなる迅速かつ関便に定義することのできるパイオセンタおよびその製造方 注に関する。

従来の技術

世来、血液などの生体試料中の特定成分について、試料液の希釈や程序などを行なうことなく商品に定量しうる方式として、特別配名1-294351分を概に記載のパイオセンサを提出した(第4回)。このパイオセンサは、特別化の基版1上にスクリーン印刷等のが建てカーボンなどからなる電極系2.3、4を形成し、この上を酸化溶元解象と電子受容体を観視した多孔体9で理い保持特8とカバー10で全体を一体化したものである。試料値を多孔体上へ割下すると、多孔体に担持されている酸化温元辞彙と電子受容体が延利後に溶除し、試料液中の基質との間で野素反応が基代上で子容体が延元される。反応終了後、この過元された電子受容体を延低行業等のに硬化し、このと書舞られる製造化環境数から試料液中の基質構成を求める。

発明が解決しようとする課題

このような従来の領域では、電極系を含む基製画の離れが必ずしも一様とならないため、多孔体と基製との間に気力が扱りむ各可能に影響を与えたり、反応速度が低下した。また、電極に整骨し易い物質が試料液中にあると、応答が低下した。

海駅を解決するための手段

本発明は上記課題を解決するために、絶程性の基級上に少なくとも制定価を 対能からなる電極系を設け、貯備とロデ受容体と試料度の反応に関しての物質 適度変化を短気化学的に約記価係所を調加し、試料接中の基質適度を測定する パイオセンサにおいて、前記型係系の表面に致化速元酵鬼と観水性高分子から なる辞楽機を設け、その上部に電子変要は無毛形成したものである。

ÆΠ

本機関によれば、電便系をも含めたディスポーデブルタイプのパイオセンサ を構成することができ、試料液をセンテに顕加することにより、極めて容易に 蒸質機能を測定することができる。しから、電極系の返匝に直接、野漁機及び 電子受容体層を形成することにより、独立した2層が接近して容易に形成され あため小型化が可能となり、反応も迅速に行なわれ、さらに、酵素層の製水性 高分子により試料中の関形成分や脳白質が電極表面に最考するのを訪ぎ、電極 表面のぬれ性を向上して物意の良い確定が可能となった。

また、電子受容体層の作製に有機溶媒を用いることにより早く薄い層ができ、あらに、界面活性剤を加えることにより、有機溶媒にうまく電子受容体を分散させ、製造を簡易にし、より豊富な層が形成できた。

玄监例

以下、本売明の一変無例について説明する。

(収集例1)

パイオセンチの一貫として、グルコースセンチについて説明する。第1回 は、ゲルコースセンサの一実施例について示したもので、講成部分の分解図で ある。また第2歳は、第1畳の選定値3に拾った接筋面関である。ポリエチレ ンテレフタレートからなる絶縁性の基板1に、スタリーン印刷により帯電性 カーボンペーストを印刷し、加熱乾燥することにより、対極2、測定紙3、参 。 最後4からなる電極系を形成する。次に電極系を部分的に覆い、各々の電極の 電気化学的に作用する部分となる2′、 3′、 4′(各1==²) を残すように、 議員性ペーストを前記と関係に印刷し、加熱処理をして絶録器5を形成する。 この電腦系(2′、3′、4′)の表面を覆うようにセルロース系の収水性高 分子の一種であるCMC(カルボキシメナルセルロース)の水溶液を塗布し、 45℃で30分乾燥した。何られたCMC房の上に放化造元酵素としてグル コースオキッダーゼ (COD) をpli6, 6のリン散装省液に溶解したものを療 布した後、痕迹で乾燥し、貯倉局であるCMC-GOD局質を抑た。この操作 により、CMC層が一部液肝してGODと混合した状態のCMC~GOD層が 形成された。その上に有機拮據としてトルエンに電子受容体であるフェリシア ン化カリウムの機能品を設ぜたものを調下し、重温で放置してトルエンを気化

させることによりフェリンアン化カリウム限7を形成した。フェリシアン化カリウムの水溶液をGODーCMC関に関下して乾燥してもフェリシアン化カリウムの腸は形成される。しかし、GODを塗布しているため、高級の乾燥ができず、乾燥に時間がかかりフェリシアン化カリウムの結晶が大きくなり溶解違
皮が遅いため反応適度が遅くなった。

上記に用いたフェリシアン化カリウム電站品の位極については、市販のフェリシアン化カリウムの站品を紹介し、よるいにより所定の位極のものを図めてフェリシアン化カリウム層を形成し、各種の位性のもので作数したセンキにいて応ちを比較した。第3個は、装飾によるいのメラシュの大きさ、装飾にバース400mg/dに対する反応終了時間を示した。()の中世代の任(µm)を変わしている。即3個に示すように置かい位性の方が途やかに溶け区の終了に必要な時間が思かった。145メッシュ(日本工業場的を選進したフェリシアン化カリウム(位性100µm以下)で作业局を作数するときな伝がに反応が終了した。36に、フェリシアン化カリウム局をや数するときな伝がい方が中に繋ができ近等のほうつきが少なかった。フェリシアン化カリウムの水溶放をエテノール中で再輸品を含ると電気に10µm以下の位性の方が好をエテノール中で再輸品を含ると電気に10µm以下の位性の方が好るのかができた。個の他度、平滑さの点からは10µm以下の位性の方が好るであった。

100ヵm以下に酸性化したフェリンアン化カリウムをトルエンに基ぜて銀下すると、トルエンがすみやかに気化し、酸性子のままのフェリンアン化カリウム層が形成でき、治療過度も与く迅速に難定できた。さらに、溶滅状態のフェリシアン化カリウムとGODは反応して銀行特性が悪くなる欠点があったが、有機消滅をもちいることにより、GODが溶解せずに、フェリンアン化カリウムの層が形成でき、GODとの反応が静刻できた。

上記のように構成したグルコースヤン中に試料線としてグルコース標準減を 10μ1前下し、2分後に参照報を基準にして制定表にアノード方向へ+0.6V のパルス電圧を印加し5秒後の電波を制定する。グルコース標準液にフェリン アン化カリウムが溶解し、これがCMC-GOD間に達してゲルコースが酸化され、このときフェリシアン化カリウムがフェロシアン化カリウムに運元される。 そこで、上町のパルス低圧の口肌により、生成したフェロシアン化カリウムの機能に基づく酸化電波が得られ、この電波能は基質であるグルコースの環境を対している電波を過ぎる。グルコースの環境を実施した影響後を測定したところ500 sg/dtという高級度まで良好な保険を発られた。

上記のダルコースセン中に血液ナンブルを10g(瀬下して2分後の次等で 液を離定すると、鼻窓に再残性のよい必答が移られた。フェリンアン化カリウムを担険したパルプをCMCーGOD圏の上へ受くと、必等電波が延下し、反 応耗了までに5分以上受した。これは、フェリンアン化カリウムが試料液に方りてCMCーGOD層の上に直接フェリンアン化カリウムが試料液に方りてCMCーGOD層の上に直接フェリンアン化カリウム局を 形成することで試料液がくると進やかに反応が治さって2分で終了した。CMC 層があることにより、液が値下されるとCMC層が影響し、環境がスムーズに流れた。GODを電腦表類に直接塗ると電極表面に複雑され必ずが低下するが、予めCMC層を設けることによりGODの電荷も防ぐことができた。GODーCMC層とフェリンアン化カリウム層は、電腦上に単に塗布するだけで作成であるとすが料や適温機などそ必要としないためセンサを大量生置する 製、鼻索にメリットがあると考えられる。

(実施房2)

実施例1に示したようにしてCMC-GOD間を形成した後、フェリシアン化カリウム間を形成する個トルエンに昇遊話性質としてレシテン(ホスファチジルコリン)を信仰して1vt対線を収載し、これにフェリシアン化カリウムの散結晶を選ぜたものを用いてフェリシアン化カリウムとレジテンの間を形成した。レシテンの過度が0.01vtが以上になるとフェリンアン化カリウムトがっまくトルエン中で分散したため液下が容易となり、3 メ1 の散量な 放でもの観状のフェリシアン化カリウムーレンテン間が形成できた。レンテンがない場合は、フェリシアン化カリウムーレンテン間が形成できた。レンテンがない場合は、フェリシアン化カリウム層が不同しに形成されたり基板をまげるとはかれるという欠点が気うれたが、レンテンを基準することにより均一ではがれた

くいフェリンアン化カリウム側が容易に形成できた。レンチンの側度が高くなるとともに、フェリシアン化カリウム間がはがれにくくなるが、フェリシアン化カリウム間が認定と考えられる。したとンチにゲルコース機定を移ってして実施例1と関係にして店 毛剛定したところ、ゲルコース機度500歳/diまで成形があられた。さらに、成立ところ、グルコース機度500歳/diまで成形があられた。さらに、成らにしたところ、レンチン間によりすうやかにひろがり質ほが始まったため、6月1という散展のサンブルでも両項性のよい形容が得られた。レンチンのかわりにポリエチレングリコールアルキルフェニルエーチル(商品名:トリンズ)を用いたところ、フェリンアン代カリウムの機技子をトルエエン中に分散させるためには0.1 **に対した必要であったが、レンチンと同様に見好なカレコ、リンアン代カリウム関が記載できた。別面活性対しては、情にの例で作に、オレイン整やポリオキシエチレングリモリン間が設定ステルやシケロでストリンなど、電子受容体を有限体性に分割をす、かつ関係活性に影響をおよけさないものであれば、特に制限されることはない。

...

個水性高分子としてCMCの粒にもゼラナンやメチルセルロースなども使用でき、でんぷん系、カルボキレジナルセルロース系、ゼラナン系、アクリル酸塩系、ビニルアルコール系、ビニルピロリドン系、無水マレイン酸系のものが得ましい。これらの高分子は容易に水溶液とすることができるので、適当な頻度の水溶液を増充、乾燥することにより、必要な厚さの薄膜を電極上に形域することができる。

電子交響体を基合する有機漆媒としては、トルエンや石油エーテルなど、 GOD括性および印刷電低への影響の少ないものであればよい。

電優系を形成する方法としてのスクリーン印刷は、均一な特性を育するディスポーヴブルタイプのペイオセンテを伝統「製造することができ、特に、鉄筋が安く、しかも安定した電影材料であるカーボンを用いて電電を形成するのに野島台な方法である。上紀宍道側においては電電系として3電電方式の場合について述べたが、対策と測定値からなる2電電方式でも測定は可能である。

なお、水発明のパイオセンサは上記実施例に示したグルコースセンチに取らず、アルコールセンサやコレステロールセンサなど、酸化激元酵素の関与する

系に用いることができる。酸化型元酵素として実施例ではダルコースオキンダーゼを用いたが、他の酵素、たとえばアルコールオキンダーゼ、コレステロールオキンダーゼ、キサンチンオキンダーゼ、可を用いることができる。また、電子受容体として、上記実施例に用いたフェリッアン化カリウムが支いので感じた。適しているがドーペンパチノンを使えば、反応過度が大きいので高減化に適している。また、2、6ージクロロフェノールインドフェノール、メチレンブルー、フェナジンメトサルフェート、βーナフトキノン、4ースルホン酸カリウム、フェロセン草が使用できる。

発明の効果

このように本売割のパイオセン中は、絶縁性の遊覧上に電簧系を印刷し、競化超元時本と略水性高分子からなる時常層と電子受容体層を形成することにより、振めて容易に生体試料中の裏質値度を創立することができ、試料中のタンパク質などの妨害物質が可能協調に吸行するのを個水性四分子で訪ぎ、制定物度を向上させたものである。さらに、本売別の強力活は、使化液元齢素と電子受容体を強立させながら担待して五使できるため道やかに反応ができる適な初生を可能にした。また、電子受容体層を発成するとき界面活性剤を承加することにより、推慢の電子受容体層を影成するとき界面活性剤を承加することにより、推慢の電子受容体の

4、図面の簡単な説明

第1回は本売町の一実施所のパイオセンサの前限団、第2回は同パイオセンサの練研団団、第3回は同パイオセンサの施等付住団、第3回は同パイオセンサの応答付住団、第4回は使未例のパイオセンサの前限回である。

代理人の氏名 弁理士 小銀桁 明 ほか2名